This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-137327 (P2000-137327A)

(43)公開日 平成12年5月16日(2000.5.16)

(51) Int.CL'

識別記号

FI

テーマコート*(参考)

G03F 7/039 H01L 21/027

601

G03F 7/039

601

H01L 21/30

502R

審査請求 未請求 請求項の数16 OL (全 14 頁)

(21)出願番号

特願平11-238542

(22)出魔日

平成11年8月25日(1999.8.25)

(31)優先権主張番号 特顯平10-240143

(32) 優先日

平成10年8月26日(1998.8.26)

(33)優先權主張国

日本 (JP)

(71)出顧人 000002093

住友化学工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜 4丁目 5番33号

(72)発明者 藤島 浩晃

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住

友化学工業株式会社内

(72)発明者 上谷 保則

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住

友化学工業株式会社内

(72)発明者 荒木 香

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住

友化学工業株式会社内

(74)代理人 100093285

弁理士 久保山 隆 (外2名)

(54) 【発明の名称】 化学増幅型ポジ型レジスト組成物

(57)【要約】

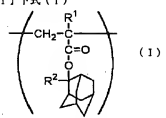
【課題】 感度や解像度などの各種レジスト性能が良好 であるとともに、基板への接着性に優れる化学増幅型の ボジ型レジスト組成物を提供する。

【解決手段】 樹脂成分と酸発生剤を含有する化学障碍 型ポジ型レジスト組成物であって、その樹脂成分が、 (メタ) アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチルの 重合単位を有し、さらに(メタ)アクリル酸3-ヒドロ キシー1-アダマンチルの重合単位(II)及び/又は (メタ) アクリロニトリルの重合単位(III) を有する組 成物、任意にさらに、α-メタクリロイロキシ-γ-ブ チロラクトンの重合単位(IV)及び/又は無水マレイン 酸の重合単位(V)を有する組成物が提供され、また別 に、当該樹脂成分が、メタクリル酸2-エチル-2-ア ダマンチルの重合単位を有し、さらに (II) ~ (V) の

一又は複数を有する組成物も提供される。

d AC BC

【特許請求の範囲】 【請求項1】下式(1)



(式中、R¹ は水素又はメチルを表し、R² はアルキルを表す)で示される重合単位を有し、さらに(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及び(メタ)アクリロニトリルから選ばれるモノマーの重合単位を有する樹脂、並びに酸発生剤を含有することを特徴とする化学増幅型ポジ型レジスト組成物。

【請求項2】該樹脂が、(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチルを30~80モル%並びに、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及び(メタ)アクリロニトリルから選ばれるモノマーを20 20~70モル%含むモノマー混合物の共重合により得られる請求項1記載の組成物。

【請求項3】該樹脂が、さらにα-メタクリロイロキシ - γ-ブチロラクトン及び無水マレイン酸から選ばれる モノマーの重合単位を有する請求項1記載の組成物。

【請求項4】該樹脂が、(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチルを30~80モル%並びに、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及び(メタ)アクリロニトリルから選ばれる第一のモノマー及びα-メタクリロイロキシ-ア-ブチロラクトン及び無水マレイン酸から選ばれる第二のモノマーを合計で20~70モル%含むモノマー混合物の共重合により得られる請求項3記載の組成物。

【請求項5】該樹脂が、式(I)で示される重合単位、 (メタ) アクリル酸3ーヒドロキシー1ーアダマンチル の重合単位及び α - メタクリロイロキシー γ - ブチロラクトンの重合単位を有する請求項3又は4記裁の組成物。

【請求項8】R* がメチルであり、R* がエチルである 請求項1~5のいずれかに記餓の組成物。

【請求項7】(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルが、メタクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルである請求項1~6のいずれかに記載の組成物。

【請求項8】メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合単位を有し、さらに(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル、(メタ)アクリロニトリル、α-メタクリロイロキシ-γ-ブチロラクトン及び無水マレイン酸から選ばれるモノマーの重合単位を有する樹脂、並びに酸発生剤を含有することを特徴とする化50

学増幅型ボジ型レジスト組成物。

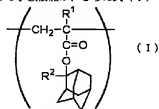
【請求項9】該樹脂が、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルを30~80モル%並びに、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル、(メタ)アクリロニトリル、α-メタクリロイロキシ-γ-ブチロラクトン及び無水マレイン酸から選ばれるモノマーを20~70モル%含有するモノマー混合物の共重合により得られる請求項8記哉の組成物。

【請求項10】該樹脂が、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合単位及び(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位を有する請求項8又は9記載の組成物。

【請求項11】 該樹脂が、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合単位及びα-メタクリロイロキシ-ア-ブチロラクトンの重合単位を有する請求項8又は9記載の組成物。

【請求項12】該樹脂が、さらに(メタ)アクリル酸3 -ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位を有する請求項11記載の組成物。

0 【請求項 13】該樹脂が、さらに式(1)



(メタ)アクリロニトリルから選ばれる第一のモノマー (式中、R¹ は水素又はメチルを表し、R¹ はアルキ及び α -メタクリロイロキシー γ -ブチロラクトン及び 30 ルを表す)で示される重合単位(ただし、メククリル酸 無水マレイン酸から選ばれる第二のモノマーを合計で2 2-エチルー2-アダマンチルの重合単位を除く)を有 $0\sim7$ 0 モル%含むモノマー混合物の共重合により得ら する請求項 8 記載の組成物。

【請求項14】該樹脂が、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルを20モル%以上で、かつそれを含む(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチルを合計30~80モル%、並びに(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル、(メタ)アクリロニトリル、α-メタクリロイロキシ-ア-ブチロラクトン及び無水マレイン酸から選ばれるモノマーを20~70モ40ル%含有するモノマー混合物の共重合により得られる請求項13記載の組成物。

【請求項16】さらにアミン類をクェンチャーとして含有する請求項1~15のいずれかに記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体の微細加工

(3)

に用いられる化学増幅型のポジ型レジスト組成物に関す るものである。

[0002]

【従来の技術】半導体の微細加工には通常、レジスト組 成物を用いたリソグラフィブロセスが採用されており、 リソグラフィにおいては、レイリー (Rayleigh) の回折 限界の式で表されるように、原理的には露光波長が短い ほど解像度を上げることが可能である。半導体の製造に 用いられるリソグラフィ用露光光源は、波長436nmの g線、波長365nmのi線、波長248nmのKrFエキ 10 シマレーザーと、年々短波長になってきており、次世代 の露光光源として、波長193nmのArFエキシマレー ザーが有望視されている。

【0003】ArFエキシマレーザー露光機に用いられ るレンズは、従来の露光光源用のものに比べて寿命が短 いので、ArFエキシマレーザー光に曝される時間はで きるだけ短いことが望ましい。そのためには、レジスト の感度を高める必要があることから、露光により発生す る酸の触媒作用を利用し、その酸により解裂する基を有 られる。

【0004】ArFエキシマレーザー露光用のレジスト に用いる樹脂は、レジストの透過率を確保するために芳 香環を持たず、またドライエッチング耐性を持たせるた めに芳香環の代わりに脂環式環を有するものがよいとと が知られている。このような樹脂としてこれまでにも、 D.C. Hofer, Journal of Photopolymer Science and Tec hnology, Vol.9, No.3, 387-398 (1996) に記載される ような各種の樹脂が知られている。しかしながら、従来 公知の樹脂では、特にその極性が足りない場合に、現像 時の接着性不足から、現像剥がれを起こしやすいという 問題がある。

[0005] S. Takechi et al, Journal of Photopoly mer Science and Technology, Vol.9, No.3, 475-487 (1996) や特開平 9-73173号公報には、メタクリル酸2 -メチル-2-アダマンチルの重合体又は共重合体を化 学増幅型レジストの樹脂として用いた場合には、2-メ チルー2-アダマンチルが酸の作用により解裂してポジ 型に作用するとともに、高いドライエッチング耐性、高 解像性及び基板への良好な接着性が得られることが報告 40 されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、樹脂 成分と酸発生剤を含有し、ArFやKrFなどのエキシ マレーザーリングラフィに適した化学増幅型のポジ型レ ジスト組成物であって、感度や解像度などの各種のレジ スト性能が良好であるとともに、特に基板への接着性に 優れるものを提供することにある。

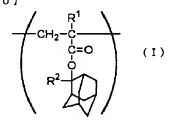
【0007】本発明者らは先に、化学増幅型ポジ型レジ スト組成物を構成する樹脂として、重合単位の一部にブ 50

チロラクトン残基を有するものを用いることにより、あ るいは (メタ) アクリル酸2-アルキル-2-アダマン チルの重合単位及び無水マレイン酸の重合単位を有する ものを用いることにより、基板への接着性が改良される ことを見出し、それぞれ特願平 10-12406 号及び特願平 10-191559号として特許出願している。 これらの知見を もとにさらに研究を重ねた結果、アダマンタン系の特定 構造の重合単位とともにある種の極性の高い重合単位を 有する樹脂が、基板への接着性の改良に有効であること を見出し、本発明を完成した。

[0008]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、(メ タ) アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチルの重合 単位を有し、さらに(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ -1-アダマンチル及び(メタ)アクリロニトリルから 選ばれるモノマーの重合単位を有する樹脂、並びに酸発 生剤を含有してなる化学増幅型ポジ型レジスト組成物を 提供するものである。

【0009】ことでいう(メタ)アクリル酸2-アルキ する樹脂を含有するいわゆる化学増幅型レジストが用い(20)ルー2-アダマンチルの重合単位とは、アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチル又はメタクリル酸2-アル キル-2-アダマンチルにおける (メタ) アクリル酸部 分の二重結合が開いて形成される単位を意味し、(メ タ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルの重 合単位とは、アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマン チル又はメタクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチ ルにおける (メタ) アクリル酸部分の二重結合が開いて 形成される単位を意味し、また、 (メタ) アクリロニト リルの重合単位とは、アクリロニトリル又はメタクリロ ニトリルの二重結合が開いて形成される単位を意味し、 それぞれ次式(I)~(III) で示されるものである。 [0010]



【0011】式中、R'は水素又はメチルを表し、R' はアルキルを表す。

[0012]

【0013】式中、R¹は水素又はメチルを表す。 [0014]

$$\frac{\left(CH_2 - \stackrel{R^4}{C} \right)}{\stackrel{C}{C} \equiv N} \qquad (III)$$

【0015】式中、R⁴ は水素又はメチルを表す。 【0016】したがってこの樹脂は、上記式(1)の単 位とともに、上記式 (II) の単位及び上記式(III) の単 位のうち一方又は双方を必須に有するものである。この 樹脂はまた、他の単位、例えば、α-メタクリロイロキ シーケーブチロラクトンの重合単位や無水マレイン酸の 重合単位を有してもよい。ここでいうα-メタクリロイ ロキシーγーブチロラクトンの重合単位とは、αーメタ クリロイロキシーァーブチロラクトンにおけるメタクリ ル酸部分の二重結合が開いて形成される単位を意味し、 無水マレイン酸の重合単位とは、無水マレイン酸の二重 結合が開いて形成される単位を意味し、それぞれ次式 (IV) 及び(V) で示されるものである。

[0017]

【0018】式(1)で示される(メタ)アクリル酸2 - アルキルー2-アダマンチルの重合単位のなかでも、 R¹ がメチルであり、そしてR¹ がエチルであるもの、 すなわち下式 (Ia) で示されるメタクリル酸2-エチル -2-アダマンチルの重合単位は重要である。

[0019]

【0020】この重合単位は、前記式(II)で示される 10 (メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル の重合単位、前記式(III) で示される(メタ) アクリロ ニトリルの重合単位、前記式 (IV) で示されるα-メタ クリロイロキシーャーブチロラクトンの重合単位、及び 前記式(V)で示される無水マレイン酸の重合単位の少 なくとも一つと組み合わせて用いられうる。そこで本発 明はまた、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル の重合単位を有し、さらに(メタ)アクリル酸3-ヒド ロキシー1-アダマンチル、(メタ)アクリロニトリ ル、αーメタクリロイロキシーγープチロラクトン及び 20 無水マレイン酸から選ばれるモノマーの重合単位を有す る樹脂、並びに酸発生剤を含有してなる化学増幅型ポジ 型レジスト組成物をも提供する。との樹脂はしたがっ て、上記式(Ia)の単位とともに、前記式(II)の単 位、前記式(III) の単位、前記式 (IV) の単位及び前記 式(V)の単位のうち一又は複数を必須に有するもので ある。

[0021]

【発明の実施の形態】本発明において第一の見地から特 定する樹脂は、前記式(I)で示される(メタ)アクリ 30 ル酸2-アルキル-2-アダマンチルの重合単位を有 し、さらに、前記式 (II) で示される (メタ) アクリル 酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位及び前 記式(III) で示される(メタ) アクリロニトリルの重合 単位のうち、一方又は双方を有するものである。また任 意に、前記式(IV)で示されるαーメタクリロイロキシ - γ - ブチロラクトンの重合単位及び/又は前記式 (V) で示される無水マレイン酸の重合単位を有すると ともできる。したがってこの樹脂は、(メタ)アクリル 酸2-アルキル-2-アダマンチルを一つのモノマーと 40 し、さらに、(メタ) アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及び/又は(メタ)アクリロニトリルを別 のモノマーとして、必要によりα-メタクリロイロキシ ーャープチロラクトン及び/又は無水マレイン酸をさら に別のモノマーとして、共重合を行うことにより製造で

【0022】 これらのモノマーのうち、(メタ) アクリ ル酸2-アルキル-2-アダマンチルは通常、2-アル キル-2-アダマンタノール又はその金属塩とアクリル 酸ハライド又はメタクリル酸ハライドとの反応により製 50 造できる。また(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1

-アダマンチルは、1、3-ジブロモアダマンタンを加 水分解して1、3-ジヒドロキシアダマンタンとし、と れをアクリル酸、メタクリル酸又はそれらのハライドと 反応させることにより製造できる。

【0023】式(1)で示される(メタ)アクリル酸2 -アルキル-2-アダマンチルの重合単位は、脂環式環 であるアダマンタン環の存在により、レジストの透過率 を確保し、またドライエッチング耐性の向上に寄与す る。さらにこの単位中の2-アルキル-2-アダマンチ ルは、酸の作用により解裂するので、この単位は、レジ 10 スト膜の露光後のアルカリ溶解性を高めるのに寄与す る。式(I)中のR¹ はアルキルであり、このアルキル は例えば、炭素数1~8程度であることができ、通常は 直鎖であるのが有利であるが、炭素数3以上の場合は分 岐していてもよい。具体的なR¹ としては、メチル、エ チル、n - プロピル、イソプロピル、n - プチルなどが 挙げられる。なかでも、R'がメチル又はエチル、とり わけエチルであるものは、レジストと基板との接着性や 解像度の向上にとって好都合である。式(I)中、R1 がメチルでR² がエチルである場合、それを含むレジス 20 トは、基板に対する特に高い接着性を示す。

【0024】そこで本発明において第二の見地から特定 する樹脂は、前記式(Ia)で示されるメタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合単位を有し、 さらに 前記式(II)で示される(メタ)アクリル酸3-ヒドロ キシ-1-アダマンチルの重合単位、前記式(III) で示 される(メタ)アクリロニトリルの重合単位、前記式 (IV) で示されるα-メタクリロイロキシ-ィープチロ ラクトンの重合単位及び前記式 (V) で示される無水マ レイン酸の重合単位のうち、一又は二以上を有するもの である。したがってこの樹脂は、メタクリル酸2-エチ ルー2-アダマンチルを一つのモノマーとし、さらに (メタ) アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチ ル、(メタ) アクリロニトリル、α-メタクリロイロキ シーィーブチロラクトン及び無水マレイン酸の一又は二 以上を別のモノマーとして、共重合を行うことにより製 浩できる

【0025】 これらのモノマーのうち、メタクリル酸2 -エチル-2-アダマンチルは、2-エチル-2-アダ マンタノール又はその金属塩とメタクリル酸ハライドと 40 の反応により製造できる。例えば、2-アダマンタノン にエチルリチウムを作用させると、リチウム 2-エチ ルー2-アダマンタノラートが生成するので、これをメ タクリル酸ハライドと縮合させることにより、メタクリ ル酸2-エチル-2-アダマンチルが得られる。

【0026】式(II)で示される(メタ)アクリル酸3 -ヒドロキシー1-アダマンチルの重合単位、式(III) で示される (メタ) アクリロニトリルの食合単位、式 (IV) で示されるα-メタクリロイロキシーャープチロ

レイン酸の重合単位は、いずれも極性が高く、それらの いずれかを樹脂中に存在させることにより、それを含む レジストの基板への接着性向上に寄与する。なかでも、 α-メタクリロイロキシーャープチロラクトンの重合単 位は接着性向上効果に優れ、式(Ia)で示されるメタク リル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合単位との組 合せにおいて、その効果が顕著であり、また式([)で 示される(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマ ンチルの重合単位の場合であっても、(メタ)アクリル 酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位又は (メタ) アクリロニトリルの重合単位との組合せにおい て、その効果が顕著である。さらに、上記各単位のう ち、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマン チルの重合単位、(メタ)アクリロニトリルの重合単位 及び無水マレイン酸の重合単位は、レジストのドライエ ッチング耐性の向上にも寄与し、(メタ)アクリル酸3 -ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位及びα-メ タクリロイロキシーケープチロラクトンの重合単位は、 レジストの解像性の向上にも寄与する。

【0027】化学増幅型ポジ型レジスト用の樹脂は一般 に、それ自体ではアルカリに不溶ないし難溶であるが、 酸の作用により一部の基が解裂し、解裂後はアルカリ可 溶性となるものであり、本発明において特定する樹脂で は、前記式(1)中の2-アルキル-2-アダマンチル 又は前記式(Ia)中の2-エチル-2-アダマンチルが 酸の作用により解裂する。したがって、式(1)又は式 (Ia) の重合単位を有することにより、この樹脂を含む レジスト組成物はボジ型に作用するが、必要に応じて、 酸の作用により解裂する基を有する他の重合単位を含ん でもよい。

【0028】酸の作用により解裂する他の基として、具 体的には、カルボン酸の各種エステル、例えば、tert-ブチルエステルに代表されるアルキルエステル、メトキ シメチルエステル、エトキシメチルエステル、1-エト キシエチルエステル、1-イソブトキシエチルエステ ル、1-イソプロポキシエチルエステル、1-エトキシ プロピルエステル、1-(2-メトキシエトキシ)エチ ルエステル、1-(2-アセトキシエトキシ)エチルエ ステル、1-〔2-(1-アダマンチルオキシ)エトキ シ】エチルエステル、1-[2-(1-アダマンタンカ ルボニルオキシ)エトキシ〕エチルエステル、テトラヒ ドロー2-フリルエステル及びテトラヒドロー2-ピラ ニルエステルのようなアセタール型エステル、イソボル ニルエステルのような脂環式エステルなどが挙げられ る。このようなカルボン酸エステルを有する重合単位へ 導くモノマーは、メタクリル酸エステルやアクリル酸エ ステルのようなアクリル系のものでもよいし、ノルボル ネンカルボン酸エステル、トリシクロデセンカルボン酸 エステル、テトラシクロデセンカルボン酸エステルのよ ラクトンの重合単位、 及び式(V)で示される無水マ 50 うに、カルボン酸エステル基が脂理式モノマーに結合し

(6)

たものでもよい。

【0029】本発明で用いる樹脂は、パターニング露光 用の放射線の種類や酸の作用により解裂する基の種類な どによっても変動するが、一般には、酸の作用により解 裂する基を有する重合単位を30~80モル%の節囲で 含有するのが好ましい。そして、酸の作用により解裂す る基として特に、式(1)で示される(メタ)アクリル 酸2-アルキル-2-アダマンチルの重合単位、好まし くはメタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合 単位は、樹脂全体のうち20モル%以上とするのが有利 10 である。もちろん、メタクリル酸2-エチル-2-アダ マンチルの重合単位を有する樹脂は、この単位ととも に、式(1)で示され、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル以外のモノマーの重合単位を有することも できるが、この場合は、メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチルの重合単位を樹脂全体の20モル%以上と し、この単位を含めて式(1)で示される重合単位の合 計が樹脂全体のうち30~80モル%となるようにする のが好ましい。

-ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位、式(III) で示される(メタ)アクリロニトリルの重合単位、式 (IV) で示されるα-メタクリロイロキシ-γ-ブチロ ラクトンの重合単位、 及び式(V)で示される無水マ レイン酸の重合単位は、樹脂中に合計20~70モル% の範囲で存在するのが好ましい。本発明において第一の 見地から特定する(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチルの重合単位を有し、さらに(メタ)アクリ ル酸3-ヒドロキシー1-アダマンチルの重合単位及び /又は(メタ)アクリロニトリルの重合単位を有する樹 30 脂の場合は、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルの重合単位及び/又は(メタ)アクリロニ トリルの重合単位が合計で20モル%以上となるように するのが好ましく、任意にαーメタクリロイロキシーャ - ブチロラクトンの重合単位及び/又は無水マレイン酸 の重合単位を導入する場合は、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシー1-アダマンチルの重合単位及び/又は (メタ) アクリロニトリルの重合単位と、α-メタクリ ロイロキシーャーブチロラクトンの重合単位及び/又は 無水マレイン酸の重合単位との合計が70モル%以下と 40 なるようにするのが好ましい。第一の見地及び第二の見 地から特定する樹脂はいずれも、本発明の効果を損わな い範囲で、他の重合単位、例えば、遊離のカルボン酸基 を有する重合単位などを含有することもできる。

【0031】もう一つの成分である酸発生剤は、その物 質自体に、あるいはその物質を含むレジスト組成物に、 光や電子線などの放射線を作用させることにより、その 物質が分解して酸を発生するものである。酸発生剤から 発生する酸が前記樹脂に作用して、その樹脂中に存在す る酸の作用で解裂する基を解裂させることになる。この 50 2-(4-メトキシスチリル)-4,6-ビス(トリク

ような酸発生剤には、例えば、オニウム塩化合物、有機 ハロゲン化合物、スルホン化合物、スルホネート化合物 などが包含される。具体的には、次のような化合物を挙 げることができる。

【0032】ジフェニルヨードニウム トリフルオロメ タンスルホネート、4-メトキシフェニルフェニルヨー ヘキサフルオロアンチモネート、4-メト キシフェニルフェニルヨードニウム トリフルオロメタ ンスルホネート、ビス (4 - tert-ブチルフェニル) ヨ ードニウム テトラフルオロボレート、ビス(4-tert -ブチルフェニル) ヨードニウム ヘキサフルオロホス フェート、ピス(4 - tert-ブチルフェニル)ヨードニ ウム ヘキサフルオロアンチモネート、ビス(4-tert ブチルフェニル) ヨードニウム トリフルオロメタン スルホネート、

【0033】トリフェニルスルホニウム ヘキサフルオ ロホスフェート、トリフェニルスルホニウム ヘキサフ ルオロアンチモネート、トリフェニルスルホニウム ト リフルオロメタンスルホネート、4-メトキシフェニル 【0030】式(II)で示される(メタ)アクリル酸3 20 ジフェニルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネー ト、4-メトキシフェニルジフェニルスルホニウム ト リフルオロメタンスルホネート、pートリルジフェニル スルホニウム トリフルオロメタンスルホネート、p-トリルジフェニルスルホニウム バーフルオロオクタン スルホネート、2、4、6-トリメチルフェニルジフェ ニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネート、 4-tert-ブチルフェニルジフェニルスルホニウム ト リフルオロメタンスルホネート、4-フェニルチオフェ ニルジフェニルスルホニウム ヘキサフルオロホスフェ ート、4-フェニルチオフェニルジフェニルスルホニウ ム ヘキサフルオロアンチモネート、1-(2-ナフト イルメチル) チオラニウム ヘキサフルオロアンチモ ネート、1-(2-ナフトイルメチル)チオラニウム トリフルオロメタンスルホネート、4-ヒドロキシ-1 ナフチルジメチルスルホニウム ヘキサフルオロアン チモネート、4-ヒドロキシー1-ナフチルジメチルス ルホニウム トリフルオロメタンスルホネート、 【0034】2-メチル-4、6-ピス(トリクロロメ チル) -1, 3, 5-トリアジン、2, 4, 6-トリス (トリクロロメチル)-1,3,5-トリアジン、2-フェニルー4, 6-ビス(トリクロロメチル)-1, 3, -5 -トリアジン、2 - (4 -クロロフェニル) -4, 6 -ピス(トリクロロメチル)-1,3,5-トリアジ ン、2-(4-メトキシフェニル)-4,6-ビス(ト リクロロメチル)-1,3,5-トリアジン、2-(4 -メトキシ-1-ナフチル)-4,6-ビス(トリクロ ロメチル)-1,3,5-トリアジン、2-(ベンゾ

ビス(トリクロロメチル)-1,3,5-トリアジン、

20

ロロメチル)-1,3,5-トリアジン、2-(3, 4, 5-トリメトキシスチリル)-4, 6-ビス(トリ クロロメチル) - 1, 3, 5 - トリアジン、2 - (3) 4-ジメトキシスチリル)-4,6-ビス(トリクロロ メチル)-1,3,5-トリアジン、2-(2,4-ジ メトキシスチリル) - 4, 6-ビス (トリクロロメチ ル)~1,3,5-トリアジン、2-(2-メトキシス チリル) -4, 6 - \forall 2 (+ 1 +5-トリアジン、2-(4-ブトキシスチリル)-4. 6-ビス(トリクロロメチル)-1,3,5-トリアジ ン、2-(4-ペンチルオキシスチリル)-4.6-ビ ス(トリクロロメチル)-1,3,5-トリアジン、 【0035】1-ベンゾイル-1-フェニルメチル p - トルエンスルホネート (通称ベンゾイントシレー ト)、2-ベンゾイル-2-ヒドロキシ-2-フェニル エチル p-トルエンスルホネート (通称α-メチロー ルベンゾイントシレート)、1、2、3-ベンゼントリ イル トリスメタンスルホネート、2,6-ジニトロベ ンジル p-トルエンスルホネート、2-ニトロベンジ ル p-トルエンスルホネート、4-ニトロベンジル p-トルエンスルホネート、

【0036】ジフェニル ジスルホン、ジーpートリル ジスルホン、ビス (フェニルスルホニル) ジアゾメタ ン、ビス(4-クロロフェニルスルホニル)ジアゾメタ ン、ビス (p-トリルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (4-tert-ブチルフェニルスルホニル) ジアゾメタ ン、ビス(2,4-キシリルスルホニル)ジアゾメタ ン、ビス(シクロヘキシルスルホニル)ジアゾメタン、 (ベンゾイル) (フェニルスルホニル) ジアゾメタン、 【0037】N-(フェニルスルホニルオキシ)スクシ 30 ールは、炭素数6~10程度であるととができる。ま ンイミド、N-(トリフルオロメチルスルホニルオキ シ) スクシンイミド、N-(トリフルオロメチルスルホ ニルオキシ) フタルイミド、N-(トリフルオロメチル スルホニルオキシ) - 5 - ノルボルネン - 2 . 3 - ジカ ルボキシイミド、N - (トリフルオロメチルスルホニル オキシ) ナフタルイミド、N-(10-カンファースル ホニルオキシ) ナフタルイミドなど。

【0038】また、一般に化学増幅型のポジ型レジスト 組成物においては、塩基性化合物、特に塩基性含窒素有 機化合物、例えばアミン類を、クェンチャーとして添加 することにより、露光後の引き置きに伴う酸の失活によ る性能劣化を改良できることが知られており、本発明に おいても、このような塩基性化合物を配合するのが好ま しい。クェンチャーに用いられる塩基性化合物の具体的 な例としては、以下の各式で示されるようなものが挙げ られる。

[0039]

【0040】式中、R¹¹、R¹²、R¹³、R¹⁴及びR¹³は 互いに独立に、水素、水酸基で置換されてもよいアルキ ル、シクロアルキル、アリール又はアルコキシを表し、 Aはアルキレン、カルボニル又はイミノを表す。とと で、R¹¹~R¹¹で表されるアルキル及びアルコキシは、 炭素数1~6程度であることができ、シクロアルキル は、炭素数5~10程度であることができ、そしてアリ た、Aで表されるアルキレンは、炭素数1~6程度であ ることができ、直鎖でも分岐していてもよい。 【0041】本発明のレジスト組成物は、その全固形分 重量を基準に、樹脂を80~99、9重量%、そして酸発 生剤を0.1~20重量%の範囲で含有するのが好まし い。また、クェンチャーとしての塩基性化合物を用いる 場合は、同じくレジスト組成物の全固形分重量を基準 に、0.0001~0.1重量%の範囲で含有するのが好ま しい。との組成物はまた、必要に応じて、増感剤、溶解 40 抑止剤、他の樹脂、界面活性剤、安定剤、染料など、各 種の添加物を少量含有することもできる。 【0042】本発明のレジスト組成物は通常、上記の各 成分が溶剤に溶解された状態でレジスト液となり、シリ コンウェハーなどの基体上に塗布される。ことで用いる

溶剤は、各成分を溶解し、適当な乾燥速度を有し、溶剤

が蒸発した後に均一で平滑な塗膜を与えるものであれば

よく、この分野で一般に用いられている溶剤が使用しう る。例えば、エチルセロソルプアセテート、メチルセロ ソルプアセテート及びプロピレングリコールモノメチル 50 エーテルアセテートのようなグリコールエーテルエステ

ル類、ジエチレングリコールジメチルエーテルのような エーテル類、乳酸エチル、酢酸ブチル、酢酸アミル及び ピルピン酸エチルのようなエステル類、アセトン、メチ ルイソブチルケトン、2-ヘブタノン及びシクロヘキサ ノンのようなケトン類、ャープチロラクトンのような環 状エステル類などを挙げることができる。これらの溶剤 は、それぞれ単独で、又は2種以上組み合わせて用いる ことができる。

【0043】基体上に塗布され、乾燥されたレジスト膜 には、パダーニングのための露光処理が施され、次いで 10 脱保護基反応を促進するための加熱処理を行った後、ア ルカリ現像液で現像される。ととで用いるアルカリ現像 液は、この分野で用いられる各種のアルカリ性水溶液で あることができるが、一般には、テトラメチルアンモニ ウムヒドロキシドや (2-ヒドロキシエチル) トリメチ ルアンモニウムヒドロキシド(通称コリン)の水溶液が 用いられることが多い。

[0044]

【実施例】次に実施例を挙げて、本発明をさらに具体的 限定されるものではない。例中にある部は、特記ないか ぎり重量基準である。また重量平均分子量は、ポリスチ レンを標準品として、ゲルバーミェーションクロマトグ ラフィーにより求めた値である。

【0045】モノマー合成例1(メタクリル酸2-メチ ル-2-アダマンチルの合成)

2-メチル-2-アダマンタノール83.1gとトリエチ ルアミン101gを仕込み、200gのメチルイソプチ ルケトンを加えて溶液とした。そこに、メタクリル酸ク ロリド78.4g(2-メチル-2-アダマンタノールに 30 対して1.5七ル倍)を滴下し、その後、室温で約10時 間攪拌した。濾過後、有機層を5重量%重炭酸ナトリウ ム水溶液で洗浄し、続いて2回水洗を行った。有機層を 濃縮した後、減圧蒸留して、次式で示されるメタクリル 酸2-メチル-2-アダマンチルを収率75%で得た。 [0046]

【0047】モノマー合成例2(メタクリル酸2-エチ ル-2-アグマンチルの合成)

2-アダマンタノン31.1gにジエチルエーテル50g を加えて溶液とし、この溶液の温度が10℃を越えない ように維持しながら、そとにエチルリチウムを1、14 モ ル/ L 濃度で含むジェチルエーテル溶液200mlを滴下

した。そのまま0℃で2時間撹拌した後、10℃を越え ないように維持しながら、メタクリル酸クロリド26.2 g(2-アダマンタノンに対して1.2モル倍)を滴下し た。滴下終了後、室温で約12時間攪拌した。その後、 析出した無機塩を辿別し、有機層を5重量%重炭酸ナト リウム水溶液で洗浄し、続いて水洗を2回行った。有機 層を濃縮した後、減圧蒸留して、次式で示されるメタク リル酸2-エチル-2-アダマンチルを収率60%で得 tc.

[0048]

(8)

【0049】モノマー合成例3 (α-メタクリロイロキ シーィーブチロラクトンの合成)

αーブロモーγープチロラクトン100gとメタクリル 酸104、4g(αーブロモーγーブチロラクトンに対し に説明するが、本発明はこれらの実施例によってなんら 20 て2、0モル倍)を仕込み、αープロモーィーブチロラク トンの3重量倍のメチルイソブチルケトンを加えて溶液 とした。そとにトリエチルアミン183.6g (α-ブロ モーィーブチロラクトンに対して3.0モル倍)を滴下 し、その後、室温で約10時間攪拌した。濾過後、有機 層を5重量%重炭酸ナトリウム水溶液で洗浄し、続いて 水洗を2回行った。有機層を濃縮して、次式で示される α-メタクリロイロキシ-γ-ブチロラクトンを収率8 5%で得た。

[0050]

【0051】樹脂合成例1(樹脂Aの合成)

メタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル、メタクリ ル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及びα-メタク リロイロキシーャーブチロラクトンを5:2.5:2.5の モル比 (20.0g; 10.1g; 7.8g) で仕込み、全モ ノマーの2重量倍のメチルイソブチルケトンを加えて溶 40 液とした。そこに、開始剤としてアゾピスイソブチロニ トリルを全モノマー量に対して2モル%添加し、85℃ で約8時間加熱した。その後、反応液を大量のヘプタン に注いで沈殿させる操作を3回行い、精製した。 その 結果、次式で示され、各単位の組成モル比が50:2 5:25で、重量平均分子量が約 4,500の共重合体を得 た。これを樹脂Aとする。

[0052]

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_2 & CH_3 & CH_2 & CH_3 & CH_2 & CH_3 & CH_2 & CH_3 & CH_3 & CH_2 & CH_3 & CH_$$

【0053】樹脂合成例2(樹脂Bの合成) ロニトリル及び無水マレイン酸を5:2.5:2.5のモル 比(20.0g:3.1g:4.5g)で仕込み、全モノマー の2重量倍のテトラヒドロフランを加えて溶液とした。

そこに、開始剤としてアゾビスイソブチロニトリルを 全モノマー量に対して2モル%添加し、60℃で約12米

* 時間加熱した。その後、反応液を大量のヘブタンに注い メタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル、メタクリ 10 で沈澱させる操作を3回行い、精製した。その結果、次 式で示され、各単位の組成モル比が50:25:25 で、重量平均分子量が約 8,000の共重合体を得た。これ を樹脂Bとする。

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{2} - C & CH_{3} \\
C = C & C = N \\
C = C & C = N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{2} - C & C = N \\
C = N & C = N
\end{array}$$

[0054]

【0055】同様に、メタクリル酸2-メチル-2-ア ダマンチル、メタクリロニトリル及びαーメタクリロイ ロキシーァーブチロラクトンを共重合させることによっ て、それぞれの重合単位を有する三元共重合体が得られ る。

【0056】樹脂合成例3(樹脂Cの合成) メタクリル酸2-エチル-2-アグマンチル、メタクリ 30 【0057】 ル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及びα-メタク※

※リロイロキシーャープチロラクトンを5:2.5:2.5の モル比 (20.0g:9.5g:7.3g) で仕込んだほか は、樹脂合成例1と同様に操作した。その結果、次式で 示され、各単位の組成モル比が50:25:25で、重 量平均分子量が約 9,200の共重合体を得た。これを樹脂 Cとする。

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_2 - C & CH_3 \\ \hline C & C & CH_2 - C & CH_2 - C \\ \hline C & C & CH_3 \\ \hline C & CH$$

【0058】樹脂合成例4(樹脂Dの合成) メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル、 メタク リル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及び無水マレ イン酸を5:2.5:2.5のモル比(20.0g:9.5g: 4.2g) で仕込んだほかは、樹脂合成例2と同様に操作

40 した。 その結果、次式で示され、各単位の組成モル比 が50:25:25で、重量平均分子量が約 17,000 の 共重合体を得た。これを樹脂Dとする。 [0059]

【0060】樹脂合成例5(樹脂Eの合成)

ロニトリル及び無水マレイン酸を5:2.5:2.5のモル 比(20.0g:2.9g:4.2g)で仕込んだほかは、樹 脂合成例2と同様に操作した。その結果、次式で示さ *

*れ、各単位の組成モル比が50:25:25で、重量平 メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル、メタクリ 10 均分子量が約 3,400の共重合体を得た。これを樹脂Eと する。

[0061]

$$\begin{array}{c|c}
CH_{2} & CH_{3} \\
CH_{2} & C\\
C &$$

【0062】樹脂合成例6(樹脂Fの合成) メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル、メタクリ ロニトリル及びα-メタクリロイロキシ-γ-ブチロラ クトンを5:2.5:2.5のモル比(20.0g:2.9g: 7.3g)で仕込んだほかは、樹脂合成例1と同様に操作※ ※した。 その結果、次式で示され、各単位の組成モル比 が50:25:25で、重量平均分子量が約 6,000の共 重合体を得た。これを樹脂Fとする。 [0063]

【0064】樹脂合成例7(樹脂Gの合成)

メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル及びαーメ タクリロイロキシーャーブチロラクトンを5:5のモル 比(40.0g:29.3g)で仕込んだほかは、樹脂合成 例1と同様に操作した。その結果、次式で示され、各単 位の組成モル比が50:50で、重量平均分子量が約 5,600の共重合体を得た。これを樹脂Gとする。 [0065]

【0066】樹脂合成例8(樹脂Hの合成)

メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル、メタクリ ル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及びメタクリロ ニトリルを5:2.5:2.5のモル比(20.0g:9.5 g:2.9g)で仕込み、全モノマーの2重量倍のテトラ ヒドロフランを加えて溶液とした。そこに、開始剤とし てアゾビスイソプチロニトリルを全モノマー量に対して 2モル%添加し、65°Cで約12時間加熱した。 その 後、反応液を大量のヘブタンに注いで沈澱させる操作を 3回行い、精製した。 その結果、次式で示され、各単 位の組成モル比が50:25:25で、重量平均分子量 が約14,000 の共重合体を得た。これを樹脂Hとする。 [0067]

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} - C \\
 & CH_{2} - C \\
 & C \\
 &$$

【0068】樹脂合成例9(樹脂1の合成)

ル酸2-メチル-2-アダマンチル及びα-メタクロイ ロキシーャーブチロラクトンを2.5:2.5:5のモル比 (10.6g:10.0g:15.6g)で仕込み、全モノマ ーの2重量倍のメチルイソブチルケトンを加えて溶液と した。そこに、開始剤としてアゾビスイソブチロニトリ*

*ルを全モノマー量に対して2モル%添加し、85℃で約 メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル、メタクリ 10 6時間加熱した。その後、反応液を大量のヘブタンに注 いで沈澱させる操作を3回行い、精製した。 その結 果、次式で示され、各単位の組成モル比が25:25: 50で、重量平均分子量が約9,000の共重合体を得た。 これを樹脂しとする。

[0069]

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\
CH_{2} & C & CH_{2} & C \\
C & C & C & C \\$$

【0070】樹脂合成例10(樹脂」の合成)

メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル、アクリル 酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル及びα-メタクリ ロイロキシーャーブチロラクトンを5:2.5:2.5のモ ル比(20.0g:8.9g:6.8g)で仕込み、全モノマ ーの2重量倍のメチルイソブチルケトンを加えて溶液と した。そこに、開始剤としてアゾピスイソブチロニトリ※30

※ルを全モノマー量に対して2モル%添加し、85°Cに昇 温して約5時間撹拌した。反応マスを冷却した後、大量 のヘブタンに注いで沈澱させる操作を3回行い. 精製し た。その結果、次式で示され、各単位の組成モル比が5 0:25:25で、重量平均分子量が約 7,500の共重合 体を得た。これを樹脂Jとする。

[0071]

【0072】樹脂合成例11(樹脂Kの合成)

. F 1

リル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチルを5:5のモ ル比 (20'.0g:19.1g) で混合し、これらモノマー の合計と同重量の1, 4-ジオキサンを加えて溶液とし た。そこに、開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル を全モノマー量に対して3モル%及び連鎖移動剤として 3-メルカプトプロビオン酸2-エチルヘキシルを全モ ノマー量に対して5モル%添加し、この溶液を滴下ロー トに仕込んだ。別途、1、4-ジオキサン50gを入れ て70℃に保ったフラスコに、上記のモノマー溶液を2 時間かけて滴下し、その後さらに約6時間攪拌を続け

た。反応マスを冷却した後、大量のヘブタンに注いで沈 メタクリル酸2-エチル-2-アダマンチル及びメタク 40 澱させる操作を3回行い、精製した。その結果、次式で 示され、各単位の組成モル比が50:50で、重量平均 分子量が約 3,500の共重合体を得た。これを樹脂化とす

[0073]

22

【0074】樹脂合成例 12(樹脂Xの合成:比較用)メタクリル酸 2-xチル-2-yダマンチル及び $\alpha-x$ タクリロイロキシー $\gamma-y$ チロラクトンを 5:5のモル比(15.0g:11.7g)で仕込んだほかは、樹脂合成例 1 と同様に操作した。その結果、次式で示され、各単位の組成モル比が 50:50で、重量平均分子量が約 10,000の共重合体を得た。これを樹脂Xとする。【0075】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C & CH_2 - C \\
C = O & CH_2 - C \\
C = O & CH_3 \\
C = O & CH_3
\end{array}$$

【0076】実施例1及び2

樹脂D又は樹脂E(いずれも無水マレイン酸単位を含ん でいる)を10部、酸発生剤としてp-トリルジフェニ ルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネート (み どり化学(株) 製の"MDS-205")を0.2部、及びクェ ンチャーとして2, 6-ジイソプロピルアニリンを0.0 30 15部用い、 これらを2-ヘプタノン45部に溶か し、さらに孔径0.2 μmのフッ素樹脂製フィルターで濃 過してレジスト液を調製した。ヘキサメチルジシラザン を用いて23℃で20秒間処理したシリコンウェハー (水の接触角50°)又は、有機反射防止膜を塗布した シリコンウェハーに、上で調製したレジスト液を乾燥後 の膜厚が0.5 μmとなるよう塗布した。有機反射防止膜 は、Brewer社製の"DUV-42"を、215°C、60秒のベ ーク条件で570人の厚さとなるように塗布して形成さ せた。レジスト液塗布後のブリベークは、120℃、6 0秒の条件で、ダイレクトホットブレート上にて行っ た。

【0077】 こうしてレジスト膜を形成したウェハー に、KrFエキシマステッパー ((株)ニコン製の"NSR 2205 EX12B"、NA=0.55、σ=0.8) を用い、露光量を段階*

* 的に変化させてラインアンドスペースパターンを露光し た。ラインアンドスペースパターンの露光は、ダークフ ィールドパターンのレチクル(マスク)とブライトフィ ールドバターンのレチクル (マスク) の2種類を用いて 行った。ここでいうダークフィールドパターンのレチク ルとは、レジストパターンのスペース部だけがガラス面 で、他の部分がすべてクロム面となっており、したがっ て路光現像後は、ラインアンドスペースパターンの周囲 がすべてレジスト層として残るバターンを与えるもので 10 あり、またプライトフィールドパターンのレチクルと は、外枠がクロム面で、その枠の内側にガラス面をベー スとしてレジストバターンのライン部がクロム層でバタ ーン形成されており、したがって露光現像後は、ライン アンドスペースパターンの周囲のレジスト層が除去さ れ、さらにその外側に外枠相当のレジスト層が残るバタ ーンを与えるものである。露光後は、ホットプレート上 にて、表1に示す温度で60秒間ポストエキスポジャー ベーク(PEB)を行い、さらに、2.38 重量%テトラ メチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間のパ 20 ドル現像を行った。現像後のパターンを走査型電子顕微 鏡で観察し、有機反射防止膜基板上に設けたレジスト膜 から得られたパターンについて、以下の方法で、実効感 度及び解像度を調べた。

【0078】実効感度: ダークフィールドパターンの レチクルを用いた場合及びプライトフィールドパターン のレチクルを用いた場合について、0.3 μ mのラインア ンドスペースパターンが1:1となる露光量で表示し た

【0079】解像度: ダークフィールドバターンのレチクルを用いた場合及びプライトフィールドバターンのレチクルを用いた場合について、実効感度の露光量で分離するラインアンドスペースバターンの最小寸法で表示した。

【0080】また、有機反射防止膜を設けない基板上のバターンについて接着性の評価を行った。すなわち、行機反射防止膜のない基板上に形成したレジスト膜に対し、上記の有機反射防止膜上で得られた実効感度で露光し、現像した後のパターンを観察し、ブライトフィールドパターンの外枠部のレジストがレチクルのパターンどおりに残って接着しているものを〇、その外枠部のレジストが一部でも剥がれて欠けているものを×と表示した。以上の結果を、用いた樹脂の種類とともに表1に示す。

【0081】 【表1】

例 No. 樹脂 PEB 実効感度 解像度 接着性 (mJ/cm²) (μm) ケーク ブライト ターク プライト

23

実施例1 n 120°C 22 22 0.22 0.21 0 2 E 100°C 44 0.19 0.18 0

【0082】実施例3~8及び比較例1~2 表2に示す樹脂(これらは無水マレイン酸単位を含まな いものである)を10部用い、溶剤をプロピレングリコ ールモノメチルエーテルアセテート47,5部及びァーブ チロラクトン2.5部の混合溶剤に変更した以外は実施例 1及び2と同様にしてレジスト液を調製した。これらの レジスト液を用い、基本的に実施例1及び2の手順を繰 り返すが、有機反射防止膜の形成は、実施例3、5及び 6並びに比較例1については実施例1及び2と同様、Br*

* ewer社製の "DUV-42" を、215℃、60秒のベーク条 件で570人の厚さとなるように塗布して行い、残りの 実施例4、7及び8並びに比較例2については、Brewer 社製の"DLV-30-16" を、215℃、60秒のベーク条 件で1600人の厚さとなるように塗布して行い、また PEBは表2に示す温度で行った。得られた結果を、用 いた樹脂の種類とともに表2に示す。

[0083] 【表2】

例 No.		樹脂	反射防止膜	PEB	実効感度 (m]/cm³)		解像度 (μm)		接着性
					99	プ ライト	9 -1	ブ ライト	
実施	——- 列3	Α	DUV-42	120°C	38	36	0.24	0.21	0
"	4	С	DUV-30-16	120°C	20	20	0.22	0.21	0
"	5	F	DUV-42	100°C	42	44	0.22	0.18	0
"	6	G	DUV-42	80°C	24	24	0.20	0.20	0
"	7	Н	DUV-30-16	120°C	32	30	0.21	0.19	0
"	8	I	DUV-30-16	110°C	22	22	0.22	0.21	0
上較	——— 列 1		DUV-42	120°C	26	28	0.24	0.21	
"	2	X	DUV-30-16	120°C	24	24	0.24	0.21	×

【0084】表1及び表2に示すとおり、本発明で規定 する樹脂を用いたレジストは、現像剥がれを起こすこと がなく、基板に対する接着性に優れている。また解像度 30 も良好であり、特にメタクリル酸2-エチル-2-アダ マンチルの単位を有する樹脂を用いた実施例1、2及び 4~8のレジストは、比較例に比べて解像度が改良され ている。本発明のレジストは、感度が大きく損なわれる こともなく、ドライエッチング耐性も良好である。

【0085】実施例9~11及び比較例3

表3に示す樹脂を10部、 酸発生剤としてp-トリル ジフェニルスルホニウム パーフルオロオクタンスルホ ネートを0.2部、及びクェンチャーとして2,6-ジイ ソプロピルアニリンを0.0075部用い、これらを、ブ ロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート57 部及びャープチロラクトン3部からなる混合溶剤に溶か し、さらに孔径 0.2 μmのフッ素樹脂製フィルターで濾 過してレジスト液を調製した。

【0086】Brewer 社製の有機反射防止膜用組成物で ある "DUV-30-16" を塗布し、2 1 5 ℃、6 0 秒の条件 でベークして、厚さ 1,600Aの有機反射防止膜を形成さ せたシリコンウェハーに、上で調製したレジスト液を乾 燥後の膜厚が0.39 μmとなるようにスピンコートし た。レジスト液塗布後は、ダイレクトホットブレート上 50

にて表3に示す温度で60秒間プリベークした。こうし てレジスト膜を形成したウェハーに、ArFエキシマス テッパー ((株)ニコン製の "NSR ArF"、NA=0.55、σ= 0.6〕を用い、露光量を段階的に変化させてラインアン ドスペースパターンを露光した。露光後は、ホットプレ ート上にて表3に示す温度で60秒間ポストエキスポジ ャーベーク(PEB)を行い、さらに2.38重量%テト ラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間の パドル現像を行った。現像後のブライトフィールドバタ ーンを走査型電子顕微鏡で観察し、以下の方法で実効感 度及び解像度を調べて、その結果を表3に示した。

【0087】実効感度: 0.18 μmのラインアンドス ペースパターンが1:1となる露光量で表示した。 【0088】解像度: 実効感度の露光量で分離するラ インアンドスペースパターンの最小寸法で表示した。 [0089]

【表3】

		樹脂	プリペーク	PEB	実効感度 (mJ/cm²)	解像度 (μm)	
		A	150℃	140℃	24	0.15	
#	10	С	130℃	130℃	21	0.15	
	11	J	130℃	115℃	25	0.15	
比較例3		х	130℃	130℃	32	0.16	

【0090】表3からわかるように、本発明で規定する 樹脂を用いたレジストをArFエキシマレーザー選光に 適用した場合、比較例に比べて、感度及び解像度が改良

26

[0091]

【発明の効果】本発明の化学増幅型ポジ型レジスト組成物は、基板への接著性に優れ、またドライエッチング耐性や感度、解像度などのレジスト諸性能も良好である。したがって、この組成物は、KrFエキシマレーザーやArFエキシマレーザーなどを用いた露光に適しており、それによって高い性能のレジストパターンを与える。